### Octrooiraad



# ® A Terinzage legging 11 8901612

#### Nederland

(19) NL

- Multivalent meningococcen klasse I buitenmembraaneiwit vaccin.
- (51) Int.Cl5.: A61K39/095, C07K15/12.
- (1) Aanvrager: De Staat der Nederlanden, vertegenwoordigd door de Minister van Welzijn, Volksgezondheid en Cultuur te Rijswijk.
- Gem.: Ir. L.C. de Bruijn c.s.
  Nederlandsch Octrooibureau
  Scheveningseweg 82
  2517 KZ 's-Gravenhage.

- (21) Aanvrage Nr. 8901612.
- (22) Ingediend 26 juni 1989.
- (32) Voorrang vanaf 19 december 1988, 6 januari 1989.
- (33) Land van voorrang: Nederland (NL).
- 31 Nummers van de voorrangsaanvragen: 8803111, 8900036.
- 62) -
- 43 Ter inzage gelegd 16 juli 1990.

De aan dit blad gehechte afdruk van de beschrijving met conclusie(s) en eventuele tekening(en) bevat afwijkingen ten opzichte van de oorspronkelijk ingediende stukken; deze laatste kunnen bij de Octrooiraad op verzoek worden ingezien.

### Multivalent meningococcen klasse i buitenmembraaneiwit vaccin.

De uitvinding heeft betrekking op vaccins welke gebaseerd zijn op meningococcen buitenmembraaneiwitten. Meer in het bijzonder heeft de 5 uitvinding betrekking op vaccins en methoden van produktie gericht op de zgn. klasse 1 meningococcen buitenmembraaneiwitten en daarvan afgeleide peptiden. Genoemde eiwitten resp. peptiden kunnen geproduceerd worden door middel van nieuwe produktiestammen, -methoden, recombinant DNA methoden of peptidesyntheses.

Meningococcen-ziekte wordt vrijwel uitsluitend veroorzaakt door serogroep A,B,C,W-135,Y meningococcen. Ter voorkoming van deze ziekte kan een tetravalent A,C,W-135,Y-polysaccharide vaccin worden toegepast. Dit vaccin bezit de aan polysacchariden inherente immunologische eigenschappen, zoals een slechte immunogeniteit bij jonge kinderen en geen inductie van het immunologisch geheugen bij individuen, die niet eerder met de desbetreffende bacterie in aanraking zijn geweest. Dientengevolge worden de polysaccharide-vaccins slechts bij risicogroepen zoals militairen en reizigers naar gebieden met een hoge incidentie aan meningococcen-ziekte alsook tijdens verheffingen van de ziekte toegepast.

Een groot probleem ten aanzien van de ontwikkeling van een geschikt polysaccharide vaccin tegen meningococcen-ziekte is gelegen in de zeer geringe immunogeniteit van het groep B polysaccharide. Een mogelijke verklaring hiervoor is gelegen in de grote overeenkomst in struktuur tussen het meningococcen groep B polysaccharide en humane glycolipiden.

25 Daar groep B meningococcen in vele landen meer dan 50% van de gevallen van meningococcen-ziekte veroorzaken (Poolman et al., 1986, Lancet, Sept. blz. 555-558) biedt de toepassing van het bovengenoemde A,C,W-135,Y polysaccharide-vaccin geen soelaas. Het is nog wel mogelijk de immunogeniteit van het B polysaccharide sterk te verhogen door chemische modificatie, maar hierbij rijst de vraag in hoeverre een dergelijk gemodificeerd groep B polysaccharide na vaccinatie aanleiding zal geven tot ongewenste nevenreacties ten gevolge van een autoimmuunrespons.

De groep A,C,W-135.Y polysaccharide-vaccins zouden sterk aan werk35 zaamheid toenemen, indien de polysacchariden chemisch gekoppeld werden
aan eiwit. Dit zou de toepasbaarheid ervan bij jonge kinderen, de leeftijdsgroep met de meeste gevallen van meningococcen-ziekte, zeer waarschijnlijk maken. Ten aanzien van het groep B polysaccharide zijn
meningococcen-eiwitten zelfs mogelijk een uitweg ten aanzien van de
40 toepassing van vaccins ter voorkoming van groep B meningococcen-ziekte.

Om bovengenoemde redenen is derhalve getracht buitenmembraaneiwitten van meningococcen tot vaccinkomponent te ontwikkelen, zowel als dragereiwit c.q. additionele vaccinkomponent bij A,C,W-I35,Y polysaccharide-vaccins als primair groep B meningococcen-vaccin. Meningococcen bezitten echter 5 vele baitenmembraaneiwitten, waarvan een tweetal type eiwitten door Aanvraagster zijn geselekteerd voor vacinontwikkeling: klasse l en klasse 2/3 buitenmembraaneiwitten (Frasch et al., 1985, Rev. Infect. Dis.7: blz. 504-510). Hiervan afgeleide buitenmembraaneiwit-vaccins bevatten gezuiverde klasse l en 2/3 buitenmembraaneiwitten van een stam, waarbij 10 het endotoxine-gehalte tot een zo laag mogelijke waarde is teruggebracht. Dergelijke eerste generatie buitenmembraaneiwit-vaccins zijn door verschillende onderzoekers ontwikkeld en vormen de basis voor een aantal octrooien (EP-A-0 145 359; EP-A-0 109 668; EP-A-0 088 303). Het bezwaar van dergelijke, eerste generatie buitenmembraaneiwit vaccins is 15 gelegen in de stamafhankelijke immuniteit, welke hiermede kan worden opgewekt. Er komen namelijk binnen het species Neisseria meningitidis (meningococcen) meerdere klasse 1 en 2/3 buitenmembraaneiwitten voor.

Deze uitvinding is gerelateerd aan de wenselijkheid stamonafhankelijke immuniteit op te wekken tegen meningococcen zodat een algemene 20 vaccinatie tegen meningococcen-ziekte kan worden uitgevoerd. Het is gebleken, dat vooral het klasse l meningococcen buitenmembraaneiwit bactericide, proefdier beschermende immuniteit kan opwekken (Poolman et al., 1987, Ant.v.Leeuwenh. 53: blz. 413-419; Saukkonen et al., 1987, Microb. Pathogen.3: blz. 261-267). Het epidemiologische onderzoek laat 25 echter zien, dat met ongeveer tien monoclonale antistoffen tegen het meningococcen klasse l buitenmembraaneiwit vrijwel alle stammen zijn te typeren. (Abdillahi and Poolman, 1988, Microb. Pathogen.4: blz. 27-32). Tevens is gebleken, dat een meningococcen-stam twee onafhankelijke klasse l buitenmembraaneiwit specifieke monoclonale antistoffen kan 30 binden. Deze bindingsplaatsen, ook wel epitopen genoemd, zijn beiden doelwit voor bactericide antistoffen, zodat ieder klasse l buitenmembraaneiwit twee onafhankelijke aangrijpingspunten, geschikt voor vaccinontwikkeling, bevat. Het kombineren van vijf of meer klasse l buitenmembraaneiwitten, bevattende tien of meer doelwit-epitopen, tot 35 een vaccin is echter met zuiveringstechieken niet mogelijk vanwege het neezuiveren van endotoxinen. Tevens worden minder relevante eiwitten meegezuiverd.

Gevonden werd, dat de bovengenoemde nadelen kunnen worden opgeheven door het op zinvolle wijze verbeteren van de produktiemethoden van 40 meningococcen buitenmembraaneiwit vaccins, toegespitst op het bereiden van een multivalent klasse l buitenmembraaneiwit vaccin.

De uitvinding heeft betrekking op vaccins, welke gerelateerd zijn

- het bereiden van fragmenten van het klasse 1 buitenmembraaneiwit, bijv. door middel van cyanogeen bromide;
  - het bereiden van zuivere klasse 1 buitenmembraaneiwitten, uitgaande van mutant stammen, welke het klasse 2/3 buitenmembraaneiwit niet tot expressie brengen;
- het bereiden van zuivere klasse l buitenmembraaneiwitten met behulp
  van gekloneerd DNA in produktievectoren. Dit omvat ook de toepassing
  van protein-engineering met het doel meerdere epitopen in een DNA
  leesframe te manipuleren en te produceren; en
  - het bereiden van een multivalent klasse l buitenmembraaneiwit vaccin door middel van peptide-synthese, aangezien de epitopen met een korte peptideketen synthetisch bereid kunnen worden.

Gebleken is, dat meningococcen klasse l buitenmembraaneiwitten een krachtige bactericide immuunrespons opwekken tegen de juiste epitopen bevattende stammen, ongeacht of dit groep A,B,C,W-135,Y meningococcen Dit impliceert, dat het A,C,W-135,Y polysaccharide-vaccin zijn. 20 vervangen kan worden door een vaccin volgens de uitvinding, dat als breedwerkend meningococcen-vaccin toegepast kan worden. De door het klasse l buitenmembraaneiwit opgewekte bactericide antistoffen reageren krachtig met afgesplitste fragmenten en korte synthetische peptiden bereid uitgaande van de aminozuurvolgorde van klasse l buitenmembraaneiwitten. Gezien het gegeven dat meningococcen-ziekte tegenwoordig hoofdzakelijk door groep B meningococcen wordt veroorzaakt alsook het feit, dat de groep B meningococcen klasse l buitenmembraaneiwitten ook bij groep A,C,W-135,Y meningococcen voorkomen, heeft de uitvinding met voordeel betrekking op een vaccin, dat door een of meer fragmenten van 30 groep B meningococcen klasse l buitenmembraaneiwitten is gekenmerkt. Bij voorkeur wordt bij de bereiding van een dergelijk vaccin van ten minste tien epitopen uitgegaan, welke geselekteerd zijn op epidemiologische gronden. De vaccins volgens de uitvinding bevatten bijvoorbeeld 10 eiwitten verkregen door zuivering uit mutant stammen, of 10 fragmenten 35 bereid door cyanogeenbromide-fragmentatie, of 10 synthetische peptiden, representatief voor 10 epitopen, of produkten verkregen uit via recombinant DNA technologie verkregen genprodukten bevattende de 10 gewenste epitopen. Voorts kunnen de vaccins volgens de uitvinding met voordeel meningococcen A en C of eventueel W-135 en Y polysacchariden en/of 40 detergentia bevatten. Bij voorkeur worden de A en C polysacchariden

15

covalent gekoppeld aan de eiwitprodukten. Detergentia kunnen zowel zwitterionogene, kationogene, anionogene en niet-ionogene detergentía zijn. Voorbeelden van dergelijke detergentia zijn Zwittergent 3-10, Zwittergent 3-14 (N-tetradecyl-N, N-dimethyl-3-ammonia-l-propane sulfona-5 te), Tween-20, natrium-desoxycholaat, natriumcholaat en octylglucoside. Tevens kan het vaccin volgens de uitvinding een adsorbent zoals aluminiumhydroxide, calciumfosfaat of met voordeel aluminiumfosfaat bevatten. De fragmenten, eiwitten, peptiden kunnen ook in immunostimulerende complexen (Isocoms), liposomen of door middel van andere adju-10 vantia worden verwerkt, zodat grotere immunogeniteit wordt verkregen.

# BESCHRIJVING RESULTATEN

Typespecifieke monoclonale antistoffen werden bereid tegen verschillende meningococcen klasse l buitenmembraaneiwitten. Deze monoclo-15 nale antistoffen omvatten de volgende subtypen: Pl.1, Pl.2, Pl.6, Pl.7, Al deze monoclonale antistoffen Pl.9, Pl.10, Pl.15, Pl.16, Pl.17. reageren met het SDS (sodium dodecyl sulfaat) gedenatureerde eiwit indien getest met Western blotting. Tevens bleek dat een aantal van deze monoclonale antistoffen reageerde met een 25Kd CNBr (cyanogeenbromide) 20 fragment van het 42Kd klasse l buitenmembraaneiwit. Dit resultaat impliceerde, dat de klasse l buitenmembraaneiwit epitopen hoofdzakelijk van het lineaire type zijn en zodoende met synthetische peptiden zijn na te bootsen. De epidemiologische resultaten van door Aanvraagster uitgevoerde proeven tonen dat beschreven monoclonale antistoffen het merendeel 25 van de groep A,B,C meningococcen kan typeren hetgeen een beperkte heterogeniteit suggereert. Tevens blijkt dat een klasse l buitenmembraaneiwit twee afzonderlijke typespecifieke epitopen bevat (Abdillahi and Poolman, Microb. Pathogen. 1988, 4: blz. 27-32; idem FEMS Microbiol. Immunol. 47: blz. 139-144).

Het gezuiverde klasse l buitenmembraaneiwit, subtype Pl.7,16, afkomstig uit de kweek van een klasse 2/3 vrije mutant bleek in een dosering van 2,5/ug bij mulzen een bactericide antistoffenrespons op te wekken van 1:64 serumverdunning. De monoclonale antistoffen tegen meningococcen klasse l buitenmembraaneiwitten, klasse 2/3 buitenmem-35 braaneiwitten en lipopolysacchariden werden vergeleken op bactericide werking. De monoclonale antistoffen tegen de klasse l buitenmembraaneiwitten blijken de sterkst bactericide aktiviteit te bezitten (zie Tabel A). De bactericide aktiviteit van deze monoclonale antistoffen blijkt goed te korreleren met de in vivo beschermende aktiviteit, zoals 40 gemeten in een rat meningitis model (Saukkonen et al. 1987, Microbiol.

30

Pathogen. 3: blz. 261-267). Het P1.16 epitoop blijkt aanwezig te zijn op het C-terminale CNBr fragment van het klasse 1 buitenmembraaneiwit van stam H44/76 (B: 15: P1.7,16). Verdere karakterisering van het P1.16 epitoop is verricht door middel van bepaling van de aminozuurvolgorde van de 17Kd (N-terminaal) en 25 Kd (C-terminaal) CNBr fragmenten. Het C-terminaal 25Kd is verder gefragmenteerd met V8 protease, endoLysC, endoGlu-C en endoArg-C. Met het P1.16 monoclonale antilichaam positieve fragmenten zijn gesequenced voor zover mogelijk en deze fragmenten zijn vervolgens nagebootst met synthetische peptiden. De bepaalde sequenties zijn als volgt:

N-terminus: DVSLYGEIKAGVEDRNYQLQLTEAQUAANG

N-terminus 25Kd C-terminale CNBr

fragment: (-M) PVSVRYDSPEFSGFSGSVQFVPIONSKSAYTPAYYTKDTNNN

Met V8 protease en endoArg-C fragmentering werden met Pl.16 monoclonale
15 antilichamen reagerende peptiden geïsoleerd met mol.wt. van 7-9Kd en
4-6Kd respectievelijk. De N-terminale sequenties hiervan zijn als volgt:
V8 7-9Kd fragment: FSGFSGSVQFVPIQNSKSAYTPAYYTKDTN- -RNAFE
Arg-C 4-6Kd fragment: PVSVRYDSPEFSGFSGSVQFVPIQNSKSAYTPAYYTK

Op grond van deze resultaten werden een aantal synthetische pepti-20 den bereid waarvan het volgende peptide een duidelijk positieve reaktie met de Pl.16 monoclonale antilichamen vertoont:

EFSGFSGSVQFVPIQNSKSAYTPAYYTKDINNN
Voor onderzoek naar de exacte

Voor onderzoek naar de exacte chemische identiteit van de omschreven epitopen werd de aminozuurvolgorde vastgesteld als afgeleide van de nucleotide volgorde van de strukturele genen van een drietal meningococcen klasse l buitenmembraaneiwitten met verschillende subtypespecificiteit. Vergelijking met een drietal aminozuurvolgorden zal een voorspelling van de exacte epitopen mogelijk maken, hetgeen bevestigd kan worden met behulp van peptide-synthese. De genen werden gekloneerd in lambda gtll vector (Barlow et al. (1987), Infect.Immun.55:2743-2740), gesubkloneerd in MI3 sequencing vectors en de nucleotidevolgorde werd vastgesteld.

De afgeleide aminozuurvolgorde voor Pl.7,16;Pl.16;Pl.15 eiwitten is als volgt:

10 20 30 40 50

P1.7,16: DVSLYGEIKAGVEGRNYQLQLTEAQAANGGASGQVKVTKVTKAKSRIRTKIS

360 370

Hieruit kan worden afgeleid, dat de volgorde van aminozuren 24-34 10 en 176-187 sterk verschillend is in de drie eiwitsequenties en naar alle waarschijnlijkheid de twee afzonderlijke epitopen omvatten zoals eerder beschreven op grond van stamtyperingsresultaten. Dit werd bevestigd met behulp van peptidesynthese en reaktie van de peptiden met Pl.7, Pl.15 en Pl.16 specifieke monoclonale antistoffen. Van overlappende decapeptiden 15 van het PI.16 eiwit met het PI.16 monoclonale antilichaam reageerde alleen het decapeptide YYTKDTNNNL zoals verwacht. In de Pl.7,16 stam is de volgorde YYTKNTNNNL aanwezig, de D-N verandering op plaats 180 heeft weliswaar enig effekt op antistofbinding. De volgorde HYTRQNNTDVF in het Pl.15 op dezelfde plaats in het eiwit als de Pl.16 epitoop is 20 verantwoordelijk voor binding aan het Pl.15 monoclonale antilichaam. De volgorde van 24-34 van het Pl.7,16 eiwit AQAANGGASG is verantwoordelijk binding aan het Pl.7 monoclonale antilichaam. waarschijnlijk, dat de volgorden QPQVTNGVQGN en PPSKSQP in de Pl.10 en Pl.15 eiwitten ook epitopen vertegenwoordigen, maar daar zijn nog geen 25 monoclonale antilichamen tegen ontwikkeld. De twee epitopen van de afzonderlijke eiwitten bevinden zich op zgn. surface loops van deze membraaneiwitten. Dergelijke porine buitenmembraaneiwitten bevatten meer dan twee surface loops. Dit impliceert dat er surface loops zijn welke qua aminozuurvolgorde identiek zijn binnen de verschillende klasse l 30 buitenmembraaneiwitten. Dit opent de weg naar gebruik van het gemeenschappelijke peptiden van het klasse l buitenmembraaneiwit voor vaccindoeleinden. Meer in het bijzonder wordt in Fig.l een schematisch tweedimensionaal model van het meningococcen buitenmembraaneiwit Pl.16 weergegeven. Dit model omvat een achttal 35 surface-loops, waarbij de eerste en de vierde loop de op grond van stamtyperingsresultaten aangetoonde type-specifieke epitopen bevatten.

Een illustratie van de reaktiviteit van het decapeptide YYTKDTNNNL met de Pl.16 monoclonale antistof MN5CllG (Pl.16 specifiek) wordt in het als Fig.2 opgenomen pep-scan weergegeven.

Behalve de epitopen voor de Pl.7,16, Pl.16 en Pl.15-eiwitten is de epitoop van het Pl.2-eiwit door Aanvraagster opgehelderd. Deze epitoop, welke zich op de top van loop 4 bevindt, bezit de samenstelling HFVQQTPQSQP.

Behalve op vaccins, gebaseerd op de epitopen, welke karakteristiek zijn voor de bovenvermelde typespecifieke klasse l buitenmembraan-eiwitten heeft de uitvinding tevens betrekking op vaccins, gebaseerd op eiwitsegmenten aan de oppervlakte van het membraan, welke volledig of nagenoeg volledig "constant" zijn bij de meningococcen klasse l buitenmembraaneiwitten. Met behulp van dergelijke, op "constante" peptiden gebaseerde vaccins kan de stamafhankelijkheid op direkte wijze worden opgeheven. Onder verwijzing naar de bovenvermelde aminozuurvolgorde van de Pl.7,16-, Pl.16- en Pl.15-eiwitten is bij loop 4 (zie mede Fig.1) zowel het peptide AQNSKSAYKPA - dit peptide gaat vooraf aan het typespecifieke epitoop YYTKDTNNNL - als het daarop volgende peptide TLVPAVVGKPG (nagenoeg) constant.

Het gebruik van een tiental decapeptiden, bereid via synthese, is geïndiceerd en zeer wel produktietechnisch realiseerbaar. Via recombinanttechnieken kunnen meerdere epitopen gekombineerd worden in een leestrame door middel van fusie-eiwit technologie en/of uitwisseling van stukjes DNA binnen een gen.

BEREIDING VAN EEN MULTIVALENT MENINGOCOCCEN KLASSE I BUITENMEMBRAAN-25 EIWIT VACCIN

De bereiding van een multivalent klasse 1 meningococcen buitenmembraaneiwit vaccin kan op een aantal verschillende manieren worden gerealiseerd. Dit wordt hieronder nader toegelicht; deze toelichting dient 30 niet beperkend te worden uitgelegd.

# METHODE A: Zuivering van klasse l buitenmembraaneiwitten uit bacteriologische kweek.

Deze kweek kan worden verricht met de gewenste wilde type stammen,

mutant meningococcen stammen zonder klasse 2/3 buitenmembraaneiwitten
en/of homologe en heterologe recombinant micro-organismen welke de
gewenste meningococcen klasse 1 buitenmembraaneiwit epitopen tot
expressie brengen via overproducerende vectoren al dan niet via
bestaande open reading frames en/of gemanipuleerde leesframes zodat

40 fusie-eiwitten of eiwitten met verwisselde epitopen kunnen worden

bereid.

Voorbeelden van wilde type stammen zijn:

H44/76(B:15:P1.7,16) (Holten E, Noorwegen); 187(B:4:P1.1,7) (Etienne J, Frankrijk); M1080(B:1:P1.1,7) (Frasch C, USA); Swiss4(B:4:P1.15)

(Hirschel B, Zwitserland); B2106(B:4:P1.2); (Berger U, West Duitsland); 395(B:NT:P1.9) (Jonsdottir K, Ijsland); M990(B:6:P1.6) (Frasch C, USA); 2996(B:2b:P1.2) (collectie van aanvraagster); M982(B:9:P1.9) (Frasch C, USA); S3446(B:14:P1.6) (Frasch C, USA); H355(B:15:P1.15) (Holten E, Noorwegen); 6557(B:17:P1.17) (Zollinger W, USA) en B40(A:4:P1.10)

(Achtman M, West Duitsland). Een voorbeeld van een klasse 3 negatieve mutant is H44/76III5(B:-:P1,16) (collectie van aanvraagster).

Deze stammen worden van -70°C voorkultures geënt in schudkolven en van daaruit in fermentorkultures van 40, 150 of 350 liter. Het semi15 synthetische medium bestaat uit: L-glutaminezuur 1,3 g/l, L-cysteine. HCl
0.02 g/l, Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>.2H<sub>2</sub>O 10 g/l, KCl 0.09 g/l, NaCl 6 g/l, NH<sub>4</sub>Cl
1,25 g/l, MgSO<sub>4</sub>.7H<sub>2</sub>O 0,6 g/l, glucose 5 g/l, Fe(NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub> 100 /uM, gistdialysaat.

Gedurende de kweek in de fermentor werden de pH en  $p0_2$  gecontro-20 leerd en automatisch op een pH van 7,0-7,2 en een luchtverzadiging van 10% geregeld. De cellen werden met behulp van centrifugeren en wassen met steriel 0.1M NaCl geoogst en bij -20°C opgeslagen of gevriesdroogd.

De bacteriemassa wordt bijvoorbeeld geëxtraheerd met behulp van 0.5 M 25 CaCl<sub>2</sub>, 1% (w/v) Zwittergent 3-14 (Zw 3-14) en 0.14 M NaCl, pH 4.0, 100 ml extractievloeistof per gram drooggevroren bacteriemassa. De suspensie wordt gedurende l uur bij kamertemperatuur geroerd en vervolgens gecentrifugeerd (1 uur, 3000xg), waarna het supernatant steriel wordt verzameld. Aan het supernatant wordt 20% ethanol toegevoegd (v/v) en na 30 30 min. roeren wordt het produkt gecentrifugeerd (30 min., 10.000xg) waarna het supernatant aseptisch wordt verzameld. Het supernatant wordt vervolgens door middel van diafiltratie in een Amicon Hollow Fiber System (HlD x 50, cut off 50.000) geconcentreerd en ontdaan van  $CaCl_2$  en ethanol. Het concentraat wordt met 0.1M natriumacetaat, 25 mM EDTA, 35 0.05% Zw 3-14, pH 6.0 tot het oorspronkelijke volume verdund en daarna opnieuw geconcentreerd door middel van een diafiltratie. Deze procedure wordt vijfmaal herhaald. De pH van het laatste concentraat wordt op een waarde van 4.0 gebracht. Aan het concentraat wordt 20% (v/v) ethanol toegevoegd en na 30 min. roeren wordt het produkt gecentrifugeerd (30 40 min., 10.00xg). De hele eiwitten worden gezuiverd met behulp van kolomchromatografie in aanwezigheid van detergens, bijv. Zw 3-14. Veelal wordt zowel gelfiltratie op Sephacryl S-300 als ionenwisseling op DEAE Sepharose toegepast. De gebruikte extractiemethode, detergentia, kolom-chromatografie zijn niet de enige toe te passen methoden, doch gelden slechts als voorbeelden en dienen niet als beperkend te worden beschouwd.

# METHODE B: Fragmentering van eiwitten.

Als eerste methode bij meningococcen klasse l buitenmembraaneiwit10 ten geldt de cyanogeenbromide-fragmentering. De gezuiverde klasse l of
mengsels van klasse l en 3 buitenmembraaneiwitten worden opgenomen in
70% mierezuur (v/v) en met 10-voudige overmaat CNBr gedurende 16 uren
bij kamertemperatuur behandeld. Het CNBr en mierezuur worden via indamping verwijderd en vervangen door 0.2 M tris.HCl, 6 M ureum pH 7.2. Het
15 supernatant wordt door middel van gelfiltratie op Sephacryl S-200 voorgezuiverd en daarna met behulp van TSK-2000 gelfiltratie via HPLC
gezuiverd.

De gezuiverde klasse l buitenmembraaneiwitfragmenten kunnen nog verder worden gefragmenteerd met behulp van endoLysC, endoArg-C, 20 endoGlu-C, V8 protease en andere eiwitsplitsende enzymen. Deze fragmenten worden gezuiverd met behulp van HPLC.

De eiwitten en/of fragmenten, gezuiverd volgens methoden A en/of B worden tot vaccin verwerkt m.b.v. meningococcen C polysaccharide, detergentia, zoals Na-cholaat, Na-desoxycholaat, Tween-20 en andere of door verwerking in liposomen of immunostimulerende complexen. Al<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> kan als adjuvans worden toegevoegd. Voor de kleinere fragmenten is het nodig dat deeltjesvergroting wordt gerealiseerd en dat ervoor wordt gezorgd, dat voldoende T-help epitopen in het vaccin aanwezig zijn, wat te realiseren is met behulp van toegevoegde homologe of heterologe 30 T-help epitopen.

### METHODE C: peptide synthese

De gewenste B-cel epitopen op de verschillende meningococcen klasse 1 buitenmembraaneiwitten worden met behulp van vaste fase peptidesynthe35 se bereid en aan elkaar gekoppeld via daartoe geëigende koppelingsmethoden, zoals thioether, maleimide, succinimidyl e.a. Er wordt voor
gezorgd, dat homologe of heterologe T-help aanwezig zijn. De peptide
vaccins worden immunogeen gemaakt via deeltjesvergroting of door verwerking in membraandeeltjes.

# TABEL A (zie blz. 4)

Bactericide aktiviteit van een kollektie monoclonale antilichamen, gericht tegen het klasse l (kl l), klasse 2/3 (kl 2/3) en lipopolysaccharide (LPS) van meningococcen. (NB = niet bepaald).

Test stam	Bactericide aktiviteit	van antistofpool (titer)

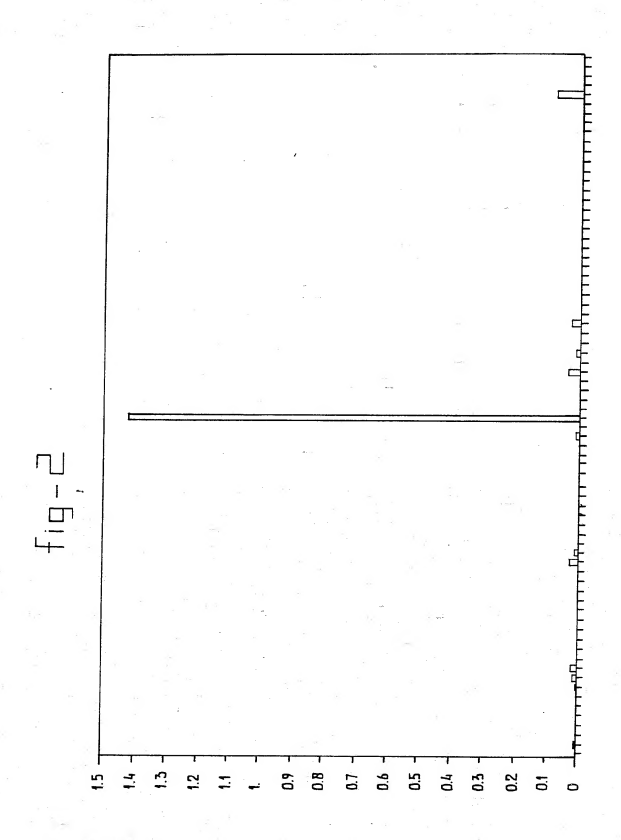
<u>k</u>	1 2/3 pool	kl l pool	LPS pool
3006 (B:26:P1.2:L2)	1000	- 8000	NB
M981 (B:4:Pl:L5)	10	ΝB	2000
M990 (B:6:Pl.6:L?)	10	2 000	NB
M978 (B:8:P1.1:L1,8)	NB	8000	1,000
M982 (B:9:P1.9:L3,7)	500	2000	1 000
H355 (B:15:P1.15:L1,8)	1000	8000	1000
H44/76(B:15:P1.7.16:L3,7	) 1000	8000	4000

### CONCLUSIES

- 1. Vaccin met een werking tegen meningococcen-ziekte, gekenmerkt door een werkzaam gehalte aan een of meer meningococcen klasse l buiten5 membraaneiwitten resp. fragmenten ervan.
  - 2. Vaccin volgens conclusie I, gekenmerkt door meningococcen klasse l buitenmembraaneiwitten, afkomstig uit klasse 2/3 negatieve mutanten resp. fragmenten ervan.
- 3. Vaccin volgens conclusie l of 2, gekenmerkt door klasse l
  10 meningococcen buitenmembraaneiwitten, afkomstig uit met rDNA technologie
  gemanipuleerde micro-organismen resp. fragmenten ervan.
  - 4. Vaccin volgens conclusie 2 of 3, gekenmerkt door een of meer klasse I meningococcen buitenmembraaneiwitten van groep A,B,C,W-135,Y meningococcen resp. fragmenten ervan.
- 15 5. Vaccin volgens conclusie 2 of 3, <u>gekenmerkt door</u> een of meer klasse l buitenmembraaneiwitten van groep B meningococcen resp. fragmenten ervan.
- 6. Vaccin volgens conclusie 5, gekenmerkt door 5-10 verschillende groep B meningococcen klasse l buitenmembraaneiwitten resp. fragmenten 20 ervan.
  - 7. Vaccin volgens conclusie l, <u>gekenmerkt door</u> eiwitfragmenten verkregen door een cyanogeenbromide behandeling van eiwitten, gedefinieerd in een of meer der conclusies 1-6.
- 8. Vaccin volgens conclusie 1 of 7, gekenmerkt door fragmenten van 25 klasse 1 meningococcen buitenmembraaneiwitten, gedefinieerd in een of meer der conclusies 1-7, verkregen door proteolyse, zoals endoLys-C, endoGlu-C en V8-protease.
- 9. Vaccin volgens conclusie l, gekenmerkt door een gehalte aan een of meer door middel van rDNA-technologie resp. peptide-synthese verkregen synthetische peptiden, welke ten minste overeenkomen met een of meer bactericide antistoffen bindende epitopen van meningococcen klasse I buitenmembraaneiwitten.
- 10. Vaccin volgens conclusie 9, gekenmerkt door een gehalte aan een of meer der synthetische peptiden welke ten minste de samenstelling QPQVTNGVQGN, PPSKSQP, QAANGGASG, YYTKDTNNNLTL, YYTKNTNNNLTL, YYTKDTNNNL, YYTKNTNNNL, HFVQQTPQSQP en/of HYTRQNNTDVF omvatten.
- 11. Vaccin volgens conclusie 9 of 10, gekenmerkt door 5-20 B-cel epitopen, aanwezig in de produkten volgens conclusies 1-8, waarbij deze epitopen zich in surface loops van meningococcen klasse 1 buitenmem-braaneiwitten in het gebied van aminozuren 24-34 en 176-187 bevinden.

- 12. Vaccin volgens een of meer der conclusies 1, 7 en 8, gekenmerkt door peptiden in surface loops van klasse 1 meningococcen buitenmembraaneiwitten.
- 13. Vaccin volgens een of meer der conclusies 1, 7 en 8, gekenmerkt
  5 door rDNA produkten, bijv. fusie-eiwitten, welke meerdere in conclusies
  9-12 gedefinieerde epitopen bevatten.
  - 14. Vaccin volgens een of meer der conclusies 7-13, gekenmerkt doordat via chemische koppeling homologe of heterologe T-help epitopen zijn toegevoegd.
- 15. Vaccin volgens een of meer der conclusies l-14, met het kenmerk, dat het vaccin tevens meningococcen A, C, W-135 en/of Y polysacchariden bevat, eventueel in conjugaatvorm met het eiwitprodukt.
- 16. Vaccin volgens een of meer der conclusies 1-15, met het kenmerk, dat het vaccin tevens een zwitterionogeen, kationogeen, aniono15 geen en/of niet-ionogeen detergent bevat.
  - 17. Vaccin volgens conclusie 16, met het kenmerk, dat het detergent is gekozen uit de groep, bestaande uit Zwittergent Zw 3-10, Zwittergent Zw 3-14, Tween-20, natriumcholaat, octylglucoside en natriumdesoxycholaat.
- 20 18. Vaccin volgens een of meer der conclusies 1-17, met het kenmerk, dat het vaccin tevens een adsorbent bevat, gekozen uit de groep bestaande uit aluminiumfosfaat, aluminiumhydroxide en calciumfosfaat.
  - 19. Vaccin volgens conclusie 18, met het kenmerk, dat het adsorbent aluminiumfosfaat is.
- 20. Vaccin volgens een of meer der conclusies 1-15, met het kenmerk, dat adjuvantia zoals immunostimulerende komplexen worden toegepast.
- 21. Vaccin volgens een of meer der conclusies 1-15, met het kenmerk, dat het vaccin in membraandeeltjes, zoals liposomen, wordt verwerkt.
  - 22. Vaccin volgens een of meer der conclusies 1-15, met het kenmerk, dat het vaccin al dan niet covalent, aan lipiden wordt gekoppeld.

	ام																														
	BUITENMEMBRAANEIWIT PL.16													>		- c	<b>3</b> -	1 2	٤ <	< <	: u	· >	. <b>છ</b>		1 4	: =	- 4	د ل <u>د</u>	-		
	ANEIW											C	ء ء	7 (	·	- 2	2 a	-	۔ ،	, =	· <	ິ	S	>	· _	. <	: "	, <del>-</del>			
	EMBRA																_			·	<		>	_	_	_	<u>.</u>		A A		
	ITENM											L	ر د	: -	•						,	ت		<u>.</u>		-	).	<u> </u>			
	1 BU														¥	: ע	· c	W	ł	<b>ب</b> ،	0	<b>L</b>	9	Ξ	<	~		-	E.	۰	>
	LASSE										¥		. ¥	Z	េ	-	<b>,</b>	w	<b>H</b>	<	<	<b> </b>	<	ယ	<b>&gt;</b> -	Œ	14	9	Z	<	
	EN K										<	¥	۵	9	z	ш	အ		0	ب	œ	<	<	_	<	_	z	<b>-</b>	9		
	MENINGOCOCCEN KLASSE 1		S	<	-	S	0	ш	<	¥	9	_	٥	۵		¥	z	I	<b>o</b>	>	I	Œ	_	-	9	ຍ	_	ш	ш	G	
<del> </del>	ENING		9	н	_	ı	_	ш	<u>u</u>	<	z	н	9	>	z	<	Ξ	н	<	<b>&gt;</b>	¥	L	<	<b>-</b>	z	ၒ	<	i.			
	ı			z	z	_	_	ب	>	<b>a</b>	<	>	>	9	¥	۵		S	_	>	_	_	<	င	_	z	<b>,</b>	¥	2	ප	
. <u></u> 	CONFORMATIE	1 0	×				_	•						••	_			-				>		ප		_		9			
	CONF			,-				_	×	_	•€	<b></b>	¥	L)	Z	œ	٧	<u>Ф</u>	>		<u> </u>		ഗ		S		9		EF		
	IEVE					<b>&gt;</b> 0	<	S	Œ		9	<b>-</b>	Ŀ	¥	<b>—</b>	Ξ	0	٥	E	Д	>	S	> ,	Œ	<b>\</b>	0	S	٦			
	PUTATIEVE						z	z	S	٥	3	<u>م</u>	z	-	<	œ	S	<	0	_	L.	<b>.</b>	2	<	>	Œ	9	<	Œ	ب	
	<u>U-1</u>											<		Œ	3	ပ	z	Œ	ш	ល	Ŀ	-	් ප	د	<	ය	ш	<b>L</b>	ග	-	
												-		<b>9</b>	< :	· >	9	>	0	or :	ш .	، ب	<b>.</b>	3	>	<	¥	اد	<b>5</b>	ш	9
		و	<b>z</b> (	<b>-</b>	>	¥	> 1	<b>-</b> ;	۰ ید	<b>&lt;</b> :	¥ '	ر دی	Œ .	<b>-</b>	I 1	-	¥	-	S	0	L.,	' ود	د	•	<b>-</b>	ပ	L.	×			L 0 L
	່ ວ່ ຂ		> 4	<b>.</b>	<u>a.</u> . 1	OT	• س		پار		< (	or .	<b>–</b>	<b>2</b> /		. د			(2)	<	· '	-	: '(	و:	_	_	۵	>	0		
			-				_		_						_ `	- '			_	Ξ	-	•	_								,



8901612.